PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

2003-055528 (11)Publication number: (43) Date of publication of application: 26.02.2003

C08L 53/00 C08J 3/24 (51)Int.Cl.

C08L 23/22

KANEGAFUCHI CHEM IND CO LTD (71)Applicant: (21) Application number: 2001-243253

FUKUDA RYUJI

(72)Inventor:

10.08.2001

(22)Date of filing:

NAKABAYASHI HIROHARU

AOYAMA TAIZO

(54) THERMOPLASTIC ELASTOMER COMPOSITION

(57)Abstract:

moldability and processability, rubber characteristics, mechanical strength, permanent compression set property or vibration-PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new thermoplastic elastomer composition having high flexibility and excellent in damping property. SOLUTION: This thermoplastic elastomer composition is obtained by compounding (A) an isobutylene-based block copolymer compound with (B) an isobutylene-based polymer having an alkenyl group at the end and optionally (C) a reinforcing material containing a polymer block mainly comprising isobutylene and a polymer block mainly comprising an aromatic vinyl-based which is at least one kind of polymer selected from polystyrenes and polyphenylenes.

L'EGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

8/30/2006

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-55528

(P2003-55528A)

(43)公開日 平成15年2月26日(2003.2.26)

(51) Int.Cl. ⁷		識別記号	ΡI		テーマコード(参考)	
C08L	53/00		C08L 5	53/00		4F070
C081	3/24	CES	C 0 8 J	3/24	CESZ	4 J 0 0 2
C08L	23/22		C08L 2	23/22		

審査請求 未請求 請求項の数10 OL (全 9 頁)

(21)出願番号	特顧2001-243253(P2001-243253)	(71)出願人	000000941			
			鐘澗化学工業株式会社			
(22)出願日	平成13年8月10日(2001.8.10)		大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号			
		(72)発明者	福田 竜司			
			大阪府摂津市鳥飼西 5 - 5 - 35 - 402			
		(72)発明者	中林 裕晴			
			大阪府大阪市中央区高津3-3-37			
		(72)発明者	青山 泰三			
			兵庫県高砂市西畑4-13-10			
			最終頁に続く			
		t	AUT ACTOR (

(54) 【発明の名称】 熱可塑性エラストマー組成物

(57)【要約】

【課題】柔軟性に富み、成形加工性、ゴム的特性、機械的強度、圧縮永久歪み特性、制振性に優れた新規な熱可塑性エラストマー組成物を提供する。

【解決手段】イソブチレンを主体とする重合体ブロックと芳香族ビニル系化合物を主体とする重合体ブロックを含有するイソブチレン系ブロック共重合体(A)と、末端にアルケニル基を有するイソブチレン系重合体(B)とを配合してなる熱可塑性エラストマー組成物であり、更に補強材(C)としてポリスチレン、ポリフェニレンエーテルから選択される少なくとも一種を配合した組成物により達成される。

【特許請求の範囲】

【請求項1】イソブチレンを主体とする重合体ブロックと芳香族ビニル系化合物を主体とする重合体ブロックを含有するイソブチレン系ブロック共重合体(A)と、末端にアルケニル基を有するイソブチレン系重合体(B)とを配合してなる熱可塑性エラストマー組成物

【請求項2】末端にアルケニル基を有するイソブチレン 系重合体(B)はアリルトリメチルシランとイソプチレン系重合体末端の塩素との置換反応により末端にアリル 基が導入されたものである請求項1記載の熱可塑性エラストマー組成物。

【請求項3】熱可塑性エラストマー組成物が、イソブチレン系ブロック共重合体(A)と末端にアルケニル基を有するイソブチレン系重合体(B)の溶融混練時に末端にアルケニル基を有するイソブチレン系重合体(B)を動的に架橋したものである請求項1又は2に記載の熱可塑性エラストマー組成物。

【請求項4】末端にアルケニル基を有するイソブチレン 系重合体(B)が、イソブチレン系ブロック共重合体 (A)と混合する前に予め架橋したものであることを特 徴とする請求項1又は2に記載の熱可塑性エラストマー 組成物。

【請求項5】イソブチレン系ブロック共重合体(A)を構成するブロックが、イソブチレンを主体とする重合体ブロック(a)と、芳香族ビニル系化合物を主体とする重合体ブロック(b)とからなり、(b)-(a)-(b)の構造を示すトリブロック共重合体である請求項1~4のいずれかに記載の熱可塑性エラストマー組成物。

【請求項6】さらに補強材(C)を含有する請求項1~5のいずれかに記載の熱可塑性エラストマー組成物。

【請求項7】補強材(C)がポリスチレン、ポリフェニレンエーテルから選択される少なくとも一種である請求項6記載の熱可塑性エラストマー組成物。

【請求項8】さらに架橋剤(D)を含有する請求項1~7のいずれかに記載の熱可塑性エラストマー組成物。

【請求項9】架橋剤(D)がヒドロシリル基含有化合物である請求項8記載の熱可塑性エラストマー組成物。

【請求項10】イソブチレン系ブロック共重合体(A) 100重量部に対し、末端にアルケニル基が導入された イソブチレン系重合体(B)を10~300重量部含有 することを特徴とする請求項1~9のいずれかに記載の 熱可塑性エラストマー組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、柔軟性に富み、成形加工性、ゴム的特性、機械的強度、圧縮永久歪み特性に優れた新規な熱可塑性エラストマー組成物に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来、弾性を有する高分子材料として は、天然ゴムまたは合成ゴムなどのゴム類に架橋剤や補 強剤などを配合して高温高圧下で架橋したものが汎用さ れている。しかしながらこの様なゴム類では、高温高圧 下で長時間にわたって架橋及び成形を行う行程が必要で あり、加工性に劣る。また架橋したゴムは熱可塑性を示 さないため、熱可塑性樹脂のようにリサイクル成形が一 般的に不可能である。そのため、通常の熱可塑性樹脂と 同じように熱プレス成形、射出成形、及び押出し成形な どの汎用の溶融成形技術を利用して成型品を簡単に製造 することのできる熱可塑性エラストマーが近年種々開発 されている。また、柔軟性を有する材料として軟質塩化 ビニルコンパウンドが汎用されている。これは、室温で 柔軟な材料として様々な用途に用いられているが、近年 の脱塩ビ化の要求から、他の材料での代替が要求されて いる。このための代替材料として熱可塑性エラストマー 組成物が用いられている。このような熱可塑性エラスト マーには、現在、オレフィン系、ウレタン系、エステル 系、スチレン系、塩化ビニル系などの種々の形式のポリ マーが開発され、市販されている。

【0003】これらのうちで、スチレン系熱可塑性エラストマーは、柔軟性に富み、常温で良好なゴム弾性に優れている。スチレン系熱可塑性エラストマーとしては、スチレンーブタジエンースチレンブロック共重合体(SBS)やスチレンーイソプレンースチレンブロック共重合体(SIS)、またそれらを水素添加したスチレンーエチレンブチレンースチレンブロック共重合体(SEBS)やスチレンーエチレンプロピレンースチレンブロック共重合体(SEPS)などが開発されている。しかし、これらのブロック共重合体は、圧縮永久歪み特性が不十分であった。

【0004】一方、柔軟性に富み、常温で良好なゴム弾性に優れ、さらにガスバリヤー性、密封性に優れた熱可塑性エラストマーとしては、イソブチレンを主体とする重合体ブロックと、芳香族ビニル系化合物を主体とする重合体ブロックとを含有するイソブチレン系ブロック共重合体が知られている。しかしながら、このイソブチレン系ブロック共重合体も、加熱時の加圧変形率(圧縮永久歪み)や高温時のゴム弾性に問題があった。

【0005】また、イソプチレンを主体とする重合体プロックを含有するイソブチレン系ブロック共重合体とゴムの架橋物からなる熱可塑性重合体組成物が知られている(再公表特許WO98/14518)。この組成物は圧縮永久歪特性が改善されたものであるが圧縮永久歪みが改善されるが、不十分であった。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、上述の従来技術の課題に鑑み、柔軟性に富み、成形加工性、ゴム的特性、機械的強度、圧縮永久歪み特性に優れた熱可塑性エラストマー組成物を提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】すなわち本発明は、イソブチレンを主体とする重合体ブロックと芳香族ビニル系化合物を主体とする重合体ブロックを含有するイソブチレン系ブロック共重合体(A)と、末端にアルケニル基を有するイソブチレン系重合体(B)とを配合してなる熱可塑性エラストマー組成物である。前記末端にアルケニル基を有するイソブチレン系重合体(B)はアリルトリメチルシランとイソブチレン系重合体の末端塩素との置換反応により末端にアリル基が導入されたものがましい。また、熱可塑性エラストマー組成物としては、イソブチレ系ブロック共重合体(A)と末端にアルケニル基を有するイソブチレン系重合体(B)の溶融混練時に末端にアルケニル基を有するイソブチレン系重合体(C)

(B) を動的に架橋したものであることができ、末端に アルケニル基を有するイソブチレン系重合体(B)が、 イソブチレン系ブロック共重合体(A)と混合する前に 予め架橋したものであることもできる。

【0008】ブロック共重合体の構造としては、前記したイソブチレン系ブロック共重合体(A)を構成するブロックが、イソブチレンを主体とする重合体ブロック(a)と、芳香族ビニル系化合物を主体とする重合体ブロック(b)とからなり、(b)ー(a)ー(b)の構造を示すトリブロック共重合体であるのが好ましい。

【0009】熱可塑性エラストマー組成物としては、さらに補強材(C)を含有することができ、さらに架橋剤(D)を含有することもできる。

[0010]

【発明の実施の形態】本発明の熱可塑性エラストマー組成物は、イソブチレンを主体とする重合体ブロックと芳香族ビニル系化合物を主体とする重合体ブロックを含有するイソブチレン系ブロック共重合体(A)と、末端にアルケニル基を有するイソブチレン系重合体(B)とを配合してなる熱可塑性エラストマー組成物である。

【0011】本発明のイソブチレン系プロック共重合体 (A)のイソブチレンを主体とする重合体プロックとは、イソブチレンが50重量%以上、好ましくは70重量%以上、より好ましくは90重量%以上を占めるブロックのことをいう。イソブチレンを主体とする重合体ブロック中の、イソブチレン以外の単量体は、カチオン重合可能な単量体成分であれば特に限定されないが、芳香族ビニル類、脂肪族オレフィン類、ジエン類、ビニルエーテル類、βーピネン等の単量体が例示できる。これらは単独で用いてもよいし、2種以上組み合わせて用いてもよい。

【0012】イソプチレン系ブロック共重合体(A)の 芳香族ビニル系化合物を主体とする重合体ブロックと は、芳香族ビニル系化合物が50重量%以上、好ましく は70重量%以上、より好ましくは90重量%以上を占 めるブロックのことをいう。芳香族ビニル系化合物を主 体とする重合体ブロック中の芳香族ビニル化合物以外の 単量体としてはカチオン重合可能な単量体であれば特に 制限はないが、脂肪族オレフィン類、ジエン類、ビニル エーテル類、 β – ピネン等の単量体が例示できる。

【0013】芳香族ビニル系化合物としては、スチレン、 α ーメチルスチレン、 β ーメチルスチレン、pーメチルスチレン、tーブチルスチレン、モノクロロスチレン、ジクロロスチレン、メトキシスチレン、インデン等が挙げられる。上記化合物の中でもコストと物性及び生産性のバランスからスチレン、 α ーメチルスチレン、pーメチルスチレン、インデンが好ましく、その中から2種以上選んでもよい。

【0014】イソブチレン系ブロック共重合体(A)中のイソブチレンを主体とする重合体ブロック(a)と芳香族ビニル化合物を主体とする重合体ブロック(b)の割合に関しては、特に制限はないが、物性と加工性のバランスから、イソブチレンを主体とする重合体ブロック(a)が95~20重量部、芳香族ビニル化合物を主体とする重合体ブロック(b)が5~80重量部であることが好ましく、イソブチレンを主体とする重合体ブロック(a)が90~60重量部、芳香族ビニル化合物を主体とする重合体ブロック(b)が10~40重量部であることが特に好ましい。

【0015】また本発明のイソブチレン系ブロック共重合体(A)の好ましい構造としては、得られる組成物の物性および加工性の点から、イソブチレンを主体とする重合体ブロック(a)の少なくとも一つと、芳香族ビニル系化合物を主体とする重合体ブロック(b)の少なくとも二つとからなる構造が好ましい。上記構造としては特に制限はないが、例えば、(b)ー(a)ー(b)から形成されるトリブロック共重合体、{(b)ー

(a) 単位の繰り返しを持つマルチブロック共重合体、及び(b) - (a) からなるジブロック共重合体をアームとする星状ポリマーなどから選ばれる少なくとも1種を使用することができる。さらに、イソブチレン系ブロック共重合体(A) 中に、上記構造以外に、イソブチレンを主体とする重合体、芳香族ビニル系化合物を主体とする重合体、及び(a) - (b) からなるジブロック共重合体の少なくとも1種が含まれても良い。しかし、物性および加工性の点から、イソブチレン系ブロック共重合体(A) 中に含まれるイソブチレンを主体とする重合体ブロック(b) の少なくとも二つとからなる(b) - (a) - (b) 構造のものが50重量%以上になるのが好ましい。

【0016】イソブチレン系ブロック共重合体(A)の 重量平均分子量にも特に制限はないが、30,000か 5500,000が好ましく、40,000から40 0,000が特に好まい。重量平均分子量が30,00 0未満の場合、機械的な特性等が十分に発現されず、ま た、500,000を超える場合、成形性等の低下が大 きい。本発明でいう、末端にアルケニル基を有するイソ ブチレン系重合体(B)とは、イソブチレンが50重量 %以上、好ましくは70重量%以上、より好ましくは9 0重量%以上を占めるブロックのことをいう。末端にア ルケニル基を有するイソブチレン系重合体 (B) 中の、 イソブチレン以外の単量体は、カチオン重合可能な単量 体成分であれば特に限定されないが、芳香族ビニル類、 脂肪族オレフィン類、イソプレン、ブタジエン、ジビニ ルベンゼン等のジエン類、ビニルエーテル類、β-ピネ ン等の単量体が例示できる。これらは単独で用いてもよ いし、2種以上組み合わせて用いてもよい。

【0017】末端にアルケニル基を有するイソブチレン 系重合体(B)の数平均分子量に特に制限はないが、 1,000から500,000が好ましく、2,000 から100,000が特に好ましい。数平均分子量が 1,000未満の場合、機械的な特性等が十分に発現さ れず、また、500,000を超える場合、成形性等の 低下が大きいとともに、圧縮永久歪みの改善効果が小さ

【0018】本発明のアルケニル基とは、本発明の目的 を達成するための(B)成分の架橋反応に対して活性の ある炭素-炭素二重結合を含む基であれば特に制限され るものではない。具体例としては、ビニル基、アリル 基、メチルビニル基、プロペニル基、ブテニル基、ペン テニル基、ヘキセニル基等の脂肪族不飽和炭化水素基、 シクロプロペニル基、シクロブテニル基、シクロペンテ ニル基、シクロヘキセニル基等の環式不飽和炭化水素基 を挙げることができる。本発明のイソブチレン系重合体 の末端へのアルケニル基の導入方法としては特開平3-152164号公報や特開平7-304909号公報に 開示されているような、水酸基などの官能基を有する重 合体に不飽和基を有する化合物を反応させて重合体に不 飽和基を導入する方法が挙げられる。またハロゲン原子 を有する重合体に不飽和基を導入するためにはアルケニ ルフェニルエーテルとのフリーデルクラフツ反応を行う

> $R_{3}^{1}SiO - [Si(R^{1})_{2}O]_{a} - [Si(H)(R^{2})O]_{A} - [Si(R^{2})]$ $(R^3) O]_B - SiR^1_3 (I)$ $HR_{2}^{1}SiO - [Si(R^{1})_{2}O]_{a} - [Si(H)(R^{2})O]_{A} - [Si(R^{2})]_{a}$) (R^3) O] $_B-SiR^1_2H$ (II)

(式中、 R^1 および R^2 は炭素数 $1\sim6$ のアルキル基、ま たは、フェニル基、R3は炭素数1~10のアルキル基 またはアラルキル基を示す。 a は0 ≤ a ≤ 100、bは 2 ≤ b ≤ 100、cは0 ≤ c ≤ 100を満たす整数を示 す。) 一般式 (III) で表される環状シロキサン;

[0024]

【化1】

方法、ルイス酸存在下アリルトリメチルシラン等との置 換反応を行う方法、種々のフェノール類とのフリーデル クラフツ反応を行い水酸基を導入した上でさらに前記の アルケニル基導入反応を行う方法などが挙げられる。さ らに米国特許第4316973号、特開昭63-105 005号公報、特開平4-288309号公報に開示さ れているように単量体の重合時に不飽和基を導入するこ とも可能である。

【0019】また、末端に置換するアルケニル基は、1 分子あたり末端に少なくとも0.2個、さらに好ましく は0.5個存在することが好ましい。これより少ない場 合は、圧縮永久歪みに優れた組成物は得られない。

【0020】イソブチレン系ブロック共重合体(A)と 末端にアルケニル基が導入されたイソブチレン系重合体 (B) からなる熱可塑性エラストマー組成物は溶融混練 時に動的に架橋したものかあるいは末端にアルケニル基 が導入されたイソブチレン系重合体(B)をあらかじめ 架橋しさらにイソブチレン系ブロック共重合体(A)を 溶融混合した組成物が好ましく特に、動的架橋した組成 物が好ましい。

【0021】ここで形成される架橋体中には(B)が単 独で架橋した物か、(A)と(B)が同時に架橋体中に 含まれ架橋した物が含まれる。これらのうち (B) 単独 で架橋体を形成するのが好ましい。

【0022】末端にアルケニル基が導入されたイソプチ レン系重合体(B)を架橋する手段としては、公知な方 法を用いることができ特に制限は無いが、例えば、加熱 による熱架橋、架橋剤 (D) による架橋、または架橋剤 を用いないで、ラジカル架橋を行うこともできる。

【0023】本発明の末端にアルケニル基が導入された イソブチレン系重合体 (B) の架橋物を得るための架橋 剤(D) としてはヒドロシリル基含有化合物を用いるの が好ましい。ヒドロシリル基含有化合物としては特に制 限はなく、各種のものを用いることができる。すなわ ち、一般式(I)または(II)で表される鎖状ポリシ ロキサン:

$$[S1 (H) (R^-) O]_A - [S1 (R^-)$$

- [Si(H)
$$(R^2)$$
 O] $_{\blacktriangle}$ - [Si(R^2

【0025】 (式中、R⁴およびR⁵は炭素数1~6のア ルキル基、または、フェニル基、R⁶は炭素数1~10 のアルキル基またはアラルキル基を示す。 d は0≤d≤ 8、eは2≤e≤10、fは0≤f≤8の整数を表し、

かつ3≦d+e+f≦10を満たす。)等の化合物を用いることができる。さらに上記のヒドロシリル基(Si-H基)を有する化合物のうち、(B)成分との相溶性が良いという点から、特に下記の一般式(IV)で表され

るものが好ましい。 【0026】 【化2】

【0027】(式中、g、h は整数であり $2 \le g+h \le 50$ 、 $2 \le g$ 、 $0 \le h$ である。 R^7 は水素原子またはメチル基を表し、 R^8 は炭素数 $2 \sim 20$ の炭化水素基で 1 つ以上の芳香環を有していても良い。 i は $0 \le i \le 5$ の整数である。)

末端にアルケニル基が導入されたイソブチレン系重合体 (B) と架橋剤は任意の割合で混合することができるが、硬化性の面から、アルケニル基とヒドロシリル基のモル比が0.2~5の範囲にあることが好ましく、さらに、0.4~2.5であることが特に好ましい。モル比が5以上になると架橋が不十分で十分に強度がある組成物得られず、また、0.2より小さいと、架橋後も組成物中に活性なヒドロシリル基が大量に残るので、均一で強度のある組成物が得られない。

【0028】重合体(B)と架橋剤(D)との架橋反応は、2成分を混合して加熱することにより進行するが、反応をより迅速に進めるために、ヒドロシリル化触媒を添加することができる。このようなヒドロシリル化触媒としては特に限定されず、例えば、有機過酸化物やアゾ化合物等のラジカル開始剤、および遷移金属触媒が挙げられる。

【0029】ラジカル開始剤としては特に限定されず、 例えば、ジーtーブチルペルオキシド、2,5-ジメチ $\mu-2$, 5-ジ (t-ブチルペルオキシ) ヘキサン、 2, 5-ジメチル-2, 5-ジ(t-ブチルペルオキ シ) -3-ヘキシン、ジクミルペルオキシド、t-ブチ μ クミルペルオキシド、 α , α 'ーピス(tーブチルペ ルオキシ) イソプロピルベンゼンのようなジアルキルペ ルオキシド、ベンゾイルペルオキシド、pークロロベン ゾイルペルオキシド、m-クロロベンゾイルペルオキシ ド、2、4-ジクロロベンゾイルペルオキシド、ラウロ イルペルオキシドのようなジアシルペルオキシド、過安 息香酸ーtーブチルのような過酸エステル、過ジ炭酸ジ イソプロピル、過ジ炭酸ジー2-エチルヘキシルのよう なペルオキシジカーボネート、1, 1-ジ(t-プチル ペルオキシ) シクロヘキサン、1、1-ジ(t-ブチル ペルオキシ) -3, 3, 5-トリメチルシクロヘキサン のようなペルオキシケタール等を挙げることができる。 【0030】また、遷移金属触媒としても特に限定され ず、例えば、白金単体、アルミナ、シリカ、カーボンブ ラック等の担体に白金固体を分散させたもの、塩化白金 酸、塩化白金酸とアルコール、アルデヒド、ケトン等と の錯体、白金ーオレフィン錯体、白金(0)ージアリル テトラメチルジシロキサン錯体が挙げられる。白金化合 物以外の触媒の例としては、RhCl (PPha) a, R hCl₃, RuCl₃, IrCl₃, FeCl₃, AlCl 3, PdCl2·H2O, NiCl2, TiCl4等が挙げ られる。これらの触媒は単独で用いてもよく、2種類以 上を併用してもかまわない。触媒量としては特に制限は ないが、(B) 成分のアルケニル基1molに対し、1 $0^{-1} \sim 10^{-8} \text{mol}$ の範囲で用いるのが良く、好ましく は 10^{-3} ~ 10^{-6} molの範囲で用いるのがよい。10 -8molより少ないと硬化が十分に進行しない。またヒ ドロシリル化触媒は高価であるので10⁻¹mol以上用 いないのが好ましい。これらのうち、相溶性、架橋効 率、スコーチ安定性の点で、白金アリルシロキサンが最 も好ましい。

【0031】またラジカル架橋のためには触媒を共有さ せるのが好ましい。触媒としては有機過酸化物等のラジ カル開始剤が触媒として用いられる。ラジカル開始剤と しては特に限定されず、例えば、ジーtーブチルペルオ キシド、2,5-ジメチル-2,5-ジ(t-プチルペ ルオキシ) ヘキサン、2, 5ージメチルー2, 5ージ (tーブチルペルオキシ) -3-ヘキシン、ジクミルペ ルオキシド、t ープチルクミルペルオキシド、α, αービス (t-プチルペルオキシ) イソプロピルベンゼン のようなジアルキルペルオキシド、ベンゾイルペルオキ シド、p-クロロベンゾイルペルオキシド、m-クロロ ベンゾイルペルオキシド、2,4-ジクロロベンゾイル ペルオキシド、ラウロイルペルオキシドのようなジアシ ルペルオキシド、過安息香酸-t-ブチルのような過酸 エステル、過ジ炭酸ジイソプロピル、過ジ炭酸ジー2-エチルヘキシルのようなペルオキシジカーボネート、 1, 1-ジ(t-プチルペルオキシ)シクロヘキサン、

1, 1-ジ(t-ブチルペルオキシ) -3, 3, 5-トリメチルシクロヘキサンのようなペルオキシケタール等を挙げることができる。これらのうち、臭気性、着色性、スコーチ安定性の点で、2, 5-ジメチル2, 5-ジ-(tert-ブチルペーオキシ) ヘキサン、2, 5-ジメチル2, 5-ジ・(tert-ブチルペルオキシ) ヘキシン-3が好ましい。

【0032】有機パーオキサイドの配合量は、有機パーオキサイドの添加時におけるイソブチレン系ブロック共重合体100重量部に対して0.5~5重量部の範囲が好ましい。

【0033】本発明の組成物は、有機パーオキサイドによる架橋処理に際し、エチレン系不飽和基を有する架橋助剤を配合することができる。エチレン系不飽和基とは、例えばジビニルベンゼン、トリアリルシアヌレートのような多官能性ビニルモノマー、又はエチレングリコールジメタクリレート、ジエチレングリコールジメタクリレート、トリエチレングリコールジメタクリレート、トリエチレングリコールジメタクリレート、トリメチロールプロパントリメタクリレート、アリルメタクリレートのような多官能性メタクリレートモノマー等である。これらは単独で用いても、少なくとも2種以上を用いてもよい。このような化合物により、均一かつ効率的な架橋反応が期待できる。

【0034】その中でも特に、エチレングリコールジメタクリレートやトリエチレングリコールジメタクリレートが取扱いやすく、パーオキサイド可溶化作用を有し、パーオキサイドの分散助剤として働くため、熱処理による架橋効果が均一かつ効果的で、硬さとゴム弾性のバランスのとれた架橋熱可塑性エラストマーが得られるため、好ましい。

【0035】上記架橋助剤の添加量は、末端にアルケニル基を有するイソプチレン系重合体(B)100重量部に対して20重量部以下が好ましい。20重量部を越えると架橋助剤の単独のゲル化が進みやすい傾向があり、またコストの面で問題がある。

【0036】本発明の組成物には、イソブチレン系ブロック共重合体(A)と末端にアルケニル基を有するイソブチレン系重合体(B)に加えて、強度を更に向上させるため、さらに補強材(C)を添加してもよい。補強材(C)としては、ポリフェニレンエーテル、ポリスチレン、及びそれらの組成物等、補強用樹脂、炭酸カルシウム、タルク、マイカ、カオリン、シリカ、ガラス繊維等の無機充填剤やカーボンブラック等を用いることができが、ポリフェニレンエーテル、ポリスチレン、及びそれらの組成物からなる補強用樹脂が好ましい。これらは1種以上を用いることができる。補強材の添加により、熱可塑性エラストマー組成物の引張強度が向上し、また配合量や補強材の種類によっては、圧縮永久歪みも改善する。また本発明の組成物には、さらには、各用途に合わ

せた要求特性に応じて、物性を損なわない範囲で可塑剤、充填剤、例えばスチレンーブタジエンースチレンブロック共重合体(SBS)やスチレンーイソプレンースチレンブロック共重合体(SIS)、またそれらを水素添加したスチレンーエチレンブチレンースチレンプロピレンースチレンブロック共重合体(SEBS)やスチレンーエチレンプロピレンースチレンブロック共重合体(SEPS)などのエラストマー、ポリフェニレンエーテル、ポリスチレン、PPO、ポリフェニレンエーテル・ポリスチレン組成物、そのほかにも、ヒンダードフェノール系やヒンダードアミン系の酸化防止剤や紫外線吸収剤、光安定剤、顔料、界面活性剤、反応遅延剤、難燃剤、充填剤、補強剤等を適宜配合することができる。

【0037】可塑剤としては、ゴムの加工の際に用いられる鉱物油、または液状もしくは低分子量の合成軟化剤を用いることができる。鉱物油としては、パラフィン系、ナフテン系、及び芳香族系の高沸点石油成分が挙げられるが、架橋反応を阻害しないパラフィン系及びナフテン系が好ましい。液状もしくは低分子量の合成軟化剤としては、特に制限はないが、ポリブテン、水添ポリブテン、液状ポリブタジエン、ポリ αオレフィン類等が挙げられる。これらの可塑剤は1種以上を用いることができる。可塑剤の配合量は、末端にアルケニル基が導入されたイソブチレン系重合体

(B) 100重量部に対し、10~300重量部である ことが好ましい。配合量が300重量部を越えると、機 械的強度の低下や成形性に問題が生じる。本発明の熱可 塑性エラストマー組成物の最も好ましい組成物として は、イソプチレン系ブロック共重合体(A)100重量 部に対し、末端にアルケニル基が導入されたイソプチレ ン系重合体(B)10~300重量部、補強材(C)0 ~100重量部、さらに好ましくは、イソブチレン系ブ ロック共重合体(A)100重量部に対し、末端にアル ケニル基が導入されたイソブチレン系重合体 (B) 50 ~150重量部、補強材 (C) 0~50重量部及び架橋 剤(D)を配合した組成物である。この場合、末端にア ルケニル基が導入された変性イソプチレン系ブロック共 重合体(B)100重量部に対し、架橋剤(D)は0. 01~20重量部、架橋助剤は0~20重量部が好まし W.

【0038】また、本発明の熱可塑性エラストマー組成物の製造方法は特に限定されず、イソブチレン系プロック共重合体(A)、末端にアルケニル基が導入されたイソブチレン系重合体(B)、及び場合により用いられる上記した成分が均一に混合され得る方法であればいずれも採用できる。

【0039】イソブチレン系ブロック共重合体(A)と 末端にアルケニル基が導入されたイソブチレン系重合体(B)の溶融混合時に、末端にアルケニル基が導入され たイソブチレン系重合体(B)を動的に架橋して本発明 の熱可塑性エラストマー組成物を製造する場合は、以下 に例示する方法によって好ましく行うことができる。

【0040】例えば、ラボプラストミル、ブラベンダー、バンバリーミキサー、ニーダー、ロール等のような密閉式混練装置またはバッチ式混練装置を用いて製造する場合は、架橋剤及び架橋助剤、架橋触媒以外の全ての成分を予め混合し均一になるまで溶融混練し、次いでそれに架橋剤及び架橋助剤、架橋触媒を添加して架橋反応が十分に溶融混練を停止する方法を採用する方法を採用することができる。

【0041】また、単軸押出機、二軸押出機等のように 連続式の溶融混練装置を用いて製造する場合は、架橋剤 及び架橋助剤、架橋触媒以外の全ての成分を予め押出機 などの溶融混練装置によって均一になるまで溶融混練し た後ペレット化し、そのペレットに架橋剤及び架橋助 剤、架橋触媒をドライブレンドした後更に押出機などの 溶融混練装置で溶融混練して、イソプチレン系重合体を 動的に架橋し、本発明のイソブチレン系ブロック共重合 体(A)、末端にアルケニル基が導入されたイソブチレ ン系重合体 (B) の架橋物からなる熱可塑性エラストマ 一組成物を製造する方法。もしくは、架橋剤 (D) 及び 架橋助剤、架橋触媒以外のすべての成分を押出機などの 溶融混練装置によって溶融混練し、そこに押出機のシリ ンダーの途中から架橋剤及び架橋助剤、架橋触媒を添加 して更に溶融混練し、末端にアルケニル基が導入された イソブチレン系重合体(B)を動的に架橋し、本発明の イソブチレン系ブロック共重合体(A)、末端にアルケ ニル基が導入されたイソブチレン系重合体 (B) の架橋 物からなる熱可塑性エラストマー組成物を製造する方法 などを採用することができる。

【0042】溶融混練と同時に動的架橋を行う上記の方法を行うに当たっては、150~210℃温度が好ましい。

【0043】予め末端にアルケニル基が導入されたイソブチレン系重合体(B)の架橋物を製造しておき、その架橋物をイソブチレン系ブロック共重合体(A)と混合して本発明の熱可塑性エラストマー組成物を調整する場合は、以下に例示する方法が好ましく採用される。

【0044】例えば、上記した末端にアルケニル基が導入されたイソブチレン系重合体(B)に架橋剤及び架橋助剤、架橋触媒を加えて、ゴム架橋物の製造に通常用いられる混練機などを使用して適当な温度で十分に混練し、得られた混練物をプレス機などを用いて適当な架橋温度及び架橋時間を採用して架橋反応を進行させた後、冷却後粉砕して末端にアルケニル基が導入されたイソブチレン系重合体(B)の架橋物を得て、その架橋物をイソブチレン系ブロック共重合体(A)と溶融混合する事によって本発明の熱可塑性エラストマー組成物を製造することができる。

【0045】その際に、末端にアルケニル基が導入され

たイソブチレン系重合体 (B) の架橋物とイソブチレン系プロック共重合体 (A) の溶融混合法としては、熱可塑性樹脂や熱可塑性エラストマー組成物の製造に従来使用されている既知の方法のいずれもが採用でき、例えば、ラボプラストミル、バンバリーミキサー、単軸押出機、二軸押出機、その他の溶融混練装置を用いて行うことができ、また溶融混練温度は150~210℃が好ましい。

【0046】本発明の熱可塑性エラストマー組成物は、熱可塑性樹脂組成物に対して一般に採用される成型方法及び成形装置を用いて成形でき、例えば、押出成形、射出成形、プレス成形、ブロー成形などによって溶融成形できる。また、本発明の熱可塑性エラストマー組成物は、成形性、圧縮永久歪み特性に優れているため、パッキング材、シール材、ガスケット、栓体などの密封用材、CDダンパー等の弱電機器用ダンパー、建築用ダンパー、自動車、車両、家電製品向け等の制振材、防振材、自動車内装材、クッション材、日用品、電気部品、電子部品、スポーツ部材、グリップまたは緩衝材、電線被覆材、包装材、各種容器、文具部品として有効に使用することができる。

[0047]

【実施例】以下に、実施例に基づき本発明を更に詳細に 説明するが、本発明はこれらにより何ら制限を受けるも のではない。尚、実施例に先立ち各種測定法、評価法、 実施例について説明する。

【0048】 (硬度) JIS K 6352に準拠し、試験片は12.0mm圧プレスシートを用いた。

【0049】(引張破断強度) JIS K 6251に準拠し、試験片は2mm厚プレスシートを、ダンベルで3号型に打抜いて使用した。引張速度は500mm/分とした。

【0050】(引張破断伸び) JIS K 6251に準拠し、試験片は2mm厚プレスシートを、ダンベルで3号型に打抜いて使用した。引張速度は500mm/分とした。

【0051】 (圧縮永久歪み) JIS K 6262に準拠し、試験片は12.0mm厚さプレスシートを使用した。70℃×22時間、25%変形の条件にて測定した。

【0052】(動的粘弾性)JIS K-6394(加硫ゴムおよび熱可塑性ゴムの動的性質試験方法)に準拠し、縦6mm×横5mm×厚さ2mmの試験片を切り出し、動的粘弾性測定装置DVA-200(アイティー計測制御社製)を用い、損失正接tanδを測定した。測定周波数は0.05Hzとした。

【0053】また、以下に実施例及び比較例で用いた材料の略号とその具体的な内容を示す。

SIBS: ポリスチレンーポリイソブチレンーポリスチレントリブロック共重合体

APIB: 末端にアリル基が導入されたポリイソブチレン EP600A 鐘淵化学工業社製

IIR:ブチルゴム、JSR社製(商品名「Butyl 065」)

補強材: PPO Noryl EFN4230 (日本ジ ーイープラスチック株式会社製)

架橋剤1:分子中に平均5個のヒドロシリル基と平均5個のαーメチルスチレン基を含有する鎖状シロキサン架橋剤2:反応型臭素化アルキルフェノールホルムアルデヒド化合物、田岡化学工業社製(商品名「タッキロール250-1」)

架橋助剤1:トリエチレングリコールジメタクリレート、新中村化学社製(商品名「NKエステル 3G」) 架橋助剤2:酸化亜鉛

架橋触媒:0価白金の1,1,3,3ーテトラメチルー 1,3ージアリルジシロキサン錯体 1%キシレン溶 液。

【0054】 (製造例1) [スチレンーイソブチレンースチレンブロック共重合体 (SIBS) の製造]

2 Lのセパラブルフラスコの重合容器内を窒素置換した 後、注射器を用いて、n-ヘキサン(モレキュラーシー ブスで乾燥したもの) 456. 4mL及び塩化ブチル (モレキュラーシーブスで乾燥したもの) 656.3m Lを加え、重合容器を-70℃のドライアイス/メタノ ールバス中につけて冷却した後、イソブチレンモノマー 232mL (2871mmol) が入っている三方コッ ク付耐圧ガラス製液化採取管にテフロン (登録商標) 製 の送液チューブを接続し、重合容器内にイソブチレンモ ノマーを窒素圧により送液した。p- ジクミルクロラ イドO. 647g (2.8mmol) 及びN, Nージメ チルアセトアミド1. 22g (14mmol) を加え た。次にさらに四塩化チタン8.67mL(79.1m mol) を加えて重合を開始した。重合開始から2.5 時間同じ温度で撹拌を行った後、重合溶液からサンプリ ング用として重合溶液約1mLを抜き取った。続いて、 あらかじめ-70℃に冷却しておいたスチレンモノマー 77. 9g (748mmol)、n-ヘキサン14. 1 m L および塩化ブチル20.4 m L の混合溶液を重合容 器内に添加した。該混合溶液を添加してから2時間後 に、大量の水に加えて反応を終了させた。

【0055】反応溶液を2回水洗し、溶媒を蒸発させ、 得られた重合体を60℃で24時間真空乾燥することに より目的のブロック共重合体を得た。ゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)法により得られた重 合体の分子量を測定した。ブロック共重合体のMwが1 01,000であるブロック共重合体が得られた。

【0056】(実施例1)製造例1で製造したSIBS、APIB、を表1に示した割合で、150℃に設定したラボプラストミル(東洋精機社製)を用いて5分間溶融混練し、次いで架橋剤を表1に示した割合で添加し、5分間引き続き混練した。架橋触媒を投入し、さらに溶融混練し動的架橋を行った。得られた熱可塑性エラストマー組成物は180℃で容易にシート状に成形することができた。得られたシートの、硬度、引張破断強度、引張破断伸び、及び圧縮永久歪み、動的粘弾性を上記方法に従って測定した。結果を表1に示す。

【0057】(実施例2) SIBSとAPIBと補強材を表1に示した割合で混合し、実施例1と同様に動的架橋を行った。得られた熱可塑性エラストマー組成物は180℃で容易にシート状に成形することができた。得られたシートの、硬度、引張破断強度、引張破断伸び、及び圧縮永久歪みを上記方法に従って測定した。結果を表1に示す。

【0058】(比較例1)製造例1で製造したSIBSを180℃に設定したラボプラストミルを用いて10分間溶融混練した後、180℃でシート状に成形した。得られたシートの、硬度、引張破断強度、引張破断伸び、圧縮永久歪みを上記方法に従って測定した。結果を表1に示す。

【0059】(比較例2)製造例1で製造したSIBS、IIRを表1に示した割合で、180℃に設定したラボプラストミル(東洋製機社製)を用いて5分間溶融混練し、次いで架橋剤2及び架橋助剤3及び架橋助剤4を表1に示した割合で添加し、トルクの値が最高値を示すまで(3~7分)180℃でさらに溶融混練し動的架橋を行った。得られた熱可塑性エラストマー組成物は180℃で容易にシート状に成形することができた。得られたシートの、硬度、引張破断強度、引張破断伸び、及び圧縮永久歪みを上記方法に従って測定した。結果を表1に示す。

【0060】(比較例3)APIBを用い、実施例1と同様にして、表1に示す割合で組成物を作成した。しかし、この組成物を用いて、シート状の成形体を得ることはできなかった。

【0061】(比較例4)三菱化学社製ラバロンSJ54 00Nを用いシートを作成し硬度、引張破断強度、引張 破断伸び、及び圧縮永久歪み、動的粘弾性を上記方法に 従って測定した。結果を表1に示す。

[0062]

【表1】

(表1)

(841)						
	実施例	実施例		比喻	例	
	1	2	1	2	3	4
SIBS	100	100	100	100		三菱化
(重量部)						学社製
APIB(重量	100	180			100	ラバロ
部〉						ン
						SJ5400N
IIR				100		
(重量部)						
補強材		18			7	
(食量部)						
架橋剤1	9	26			5	
(重量部)						
架橋剤2				10		
(重量部)						
架橋助剤1				5		
(重量部)						
架橋助剤2				1		
(重量部)						
架橋触媒	450	800			25	
(μ1/						
SIBS100g)						
硬度	36	43	50	35	シート	50
(A SIL)					に成形	
引張破断強度	4. 9	6. 5	15. 6	6. 1	できな	8. 5
(MPa)					43	
引張破断伸び	733	392	676	490		764
(%)				!		
圧縮永久歪み	42	44	66	68		23
(%)						
tan δ (-30°C)	1. 31	_	1. 22	_		0.2
tan δ (20°C)	0.19	_	0. 24	_		0.09

比較例3の架橋触媒はAPIB100gに対して加えた体積

【0063】本発明の熱可塑性エラストマー組成物は、比較例1に示すイソブチレン系ブロック共重合体であるSIBS単体より、圧縮永久歪みの値が低く、イソブチレン系ブロック共重合体の特性を保持したまま、圧縮永久歪みに優れている。そして比較例2に示す架橋物にIIRを用いた場合と比較すると、硬度は同程度又は柔らかいものでありながら、圧縮永久歪みの値において優れていることが明らかである。また、比較例4と比較し

て、実施例1の熱可塑性エラストマー組成物はtanδの 値が高く制振性に優れていることが明らかである。

[0064]

【発明の効果】このように、熱可塑性エラストマー組成物は、イソブチレン系ブロック共重合体の特性を保持したまま、柔軟性に富み、成形加工性、ゴム的特性、機械的強度、圧縮永久歪み特性、制振性に優れた新規な熱可塑性エラストマー組成物である。

フロントページの続き

F ターム(参考) 4F070 AA12 AB08 AC76 AC84 GA01 GA05 GA06 4J002 BB18X BB20X BC034 BP03W CH074 CP033 DE236 DJ016 DJ036 DJ046 DJ056 DL006 FA046 FD014 FD016 FD020

FD143 GC00 GJ02 GL00

GN00 GQ00